PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-027471

(43)Date of publication of application: 30.01.1989

(51)Int.Ci.

C12N 9/10 C12P 21/00 // A23C 19/032 A23J 3/00 A23L 1/03 A23L 1/04 (C12N 9/10 C12R 1:01

(21)Application number: 62-165067

(71)Applicant: AJINOMOTO CO INC

AMANO PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

01.07.1987

(72)Inventor: MOTOKI MASAO

OKIYAMA ATSUSHI NONAKA MASAHIKO TANAKA HARUO UCHIO RYOSUKE MATSUURA AKIRA ANDO HIROYASU UMEDA KOICHI

(30)Priority

Priority number: 62 49157

57 Priority date: 04.03.1987

Priority country: JP

(54) NOVEL ENZYME AND PRODUCTION OF PROTEIN GELATINIZED PRODUCT USING SAID ENZYME

(57)Abstract:

PURPOSE: To produce a protein gelatinized product, by reacting a transglutaminase capable of catalyzing an acylation arrangement reaction of γ -carboxylamide group of a glutamine residue in peptide chain in the absence of Ca2+ with a protein.

CONSTITUTION: A protein–containing solution or slurry having ≥1.0wt.% protein concentration is prepared. A transglutaminase capable of catalyzing an acyl arrangement reaction of γ-carboxylamide group of glutamine residue in a peptide chain in the absence of Ca2+ is added to the protein–containing solution or slurry and reacted with the protein to provide the protein gelatinized product. The above–mentioned transglutaminase is preferably added to the protein– containing solution or slurry at an amount of 0.01W2,000 unit based on 1.0g protein. Furthermore, the microorganism having transglutaminase producing– ability incudes bacterium belonging to the genus Streptoverticillium.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

AND WELD WELL (SEA

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出題公開

母 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-27471

. @Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

@公開 昭和64年(1989)1月30日

発明の数 2 (全16頁) 審査請求 未請求

9発明の名称 新規酵素及びそれを用いるタンパクゲル化物の製造法

> の特 願 昭62-165067

> > 敦

∞#: 願 昭62(1987)7月1日

侵先権主張

發昭62(1987)3月4日發日本(JP)動特膜 昭62-49157

砂発 明 者 本 木 正雄 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

研究所内

ш 危举 明 考

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

仓発 眀

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

研究所内

金出 願 人 味の素株式会社 東京都中央区京橋1丁目5番8号

愛知県名古屋市中区錦1丁目2番7号

む出 頭 人 天野製薬株式会社

最終頁に続く

1. 発明の名称

新規酵素及びそれを用いるメンペクケル化 物の製造法

2. 特許請求の範囲

1. Ca2+ 非存在下でペプテド鎖内のクルタミン 残基の1-カルポキシアミド基のナシル転移反応 を触媒する新規トランスグルタミナーせ。

2. Ca²⁺ 非存在下でペプチド銀内のグルタミン 改善の『-カルポキシアミド蓋のアシル転移反応 を放僕する新規トランスグルタミナーせの作用に より、タンペク質護度1.0 重量易以上のタンペク 含有裕放又はスラリーをゲル化させるととを特徴 とするタンペクゲル化物の製造法。

3. 新規トランスグルタミナーセがメンバク含 有辞液又はスラリー中のタンパク質 1.0.8 に対し て 0.0 1~2000 ユニット添加されることを特徴 とする特許請求の範囲第2項配数の製造法。

3. 発明の評細な説明

〔利用分野〕

本発明は新規なトランスグルタミナーせ及びで れを用いるタンペクゲル化物の製造法に関する。

トランスグルタミナーセは、ペプテド戯内にも るグルタミン残益の1-カルポキシナミド益のナ シル転移反応を触媒する酵素である。

このトランスグルタミナーせは、アシル受容体 としてメンパク質中のリソン映画の4 - アミノ基 が作用すると、分子内及び分子間に4 - (r-Gla) - Lys 架磁結合が形成される。また水がアシル受 容体として機能するときは、グルタミン残断が脱 アミド化されグルタミン酸残益にたる反応を進行 させる際果である。

また、この新規トランスグルタミナル せを利用 して製造される本発明のゲル化物は、従来のゲル 状食品、ゲル状化粧料をはじめとしてヨーグルト、 **ゼリー、チーオ、ゲル状化粧料などとして用いら**

更に、本発明に係るケル化物は、未加熱で製造 でき、船に安定なゲルであるため、マイクロカブ セルの集材、固定化酵素等の担体などとしても広

2

特開昭64-27471(2)

範囲化用いるととができるものである。

[従来技術]

トランスグルタミナーゼはこれまで動物由来のものが知られている。例えばモルモットの肝臓
[Councilian, et al., ジャーナル・オブ・ペイオロジカル・ケミストリー(Journal of Biological Chemistry) 246巻4号,1093~1098頁(1971)]及び哺乳動物の膜器,血液に広く分布し「Folk et al., アドバンセス・イン・エンザイモロジー(Advances in Easymology) 38巻,109~191頁(1973)]、[Folk et al., アドバンセス・イン・ケミストリー(Advances in Protoin Chemystry) 31巻,1~133頁(1977)]、その酵菜の特徴も研究されている。

しかし、現時点では微生物由来のトランスグル タミナーゼについては報告されていない。また、 動物由来のトランスグルタミナーゼを用いるタン オク質のゲル化物の製造法については本発明者等 が既に研究を行なっている(特開昭 58-149645

能性はほとんど考えられなかった。

従って、本発明の課題は供給量、コストの面、 精製の容易さ等のいずれの面からも問題はなく、 しかも反応に Ca²⁺を必要としない点等、実用性の 高い優生物由来の新規トランスグルタミナーセ及 び本野素を作用させて得られるタンパクゲル化物 の製造法の提供である。

[問題点を解決するための手段]

ストレプトペルチシリウム鳥の誰を具体的に示

号)。

しかし、この動物由来のトランスグルタミナー せの産業への利用、特にタンパク質のケル化物の 製造法には以下に述べるような欠点を有する。

動物由来のトランスグルタミナーゼは安価にまた大量に入手するのが困難である。また、ゲル化させるのには、この高価な酵素が基質タンパク質1g あたり、1ユニット以上必要でかつ、基質タンク 養底が20 重量名以上必要であるという前限があること、更には、この動物由来のトランスグルタミナーゼはカルンウム(Ca²⁴)依存性である為に用途が翻聴される。

以上のよりな欠点を有する為に、効物由来のトランスグルタミナーゼを用いるゲル化物の製造についての実用化は困難であるのが現状である。

[発明が解決しようとする問題点]

従来トランスグルタミナーゼの供給は励物に由 来しているため気用性を考慮した場合、供給量、 供給費用、保存費用、精製の困難さ等の程々の面 から不利でありこのままでは産業上の利用への可

すと、ストレアトベルチシリウム・クリセオカルネウム (Streptoverticillium griseocarreum) IFO 12776, ストレアトベルチシリウム・シナモネウム・サア・エスピー・シナモネウム (Streptoverticillium cinnamoneum sub sp. cinnamoneum) IFO 12852, ストレアトベルチシリウム・モバラエンス (Streptoverticillium mobaraense) IFO 13819 等があげられる。

特開昭64-27471(3)

油脂、有機酸などが単独で又は組合せて用いられ る。登录隊としては無极登录源、有极登录源のい ずれも使用可能であり無機栄養家としては硝酸ア ンモニウム、確酸アンモニウム、尿素、硝酸ソー ダ、塩化アンモニウム等が挙げられる。又有极窒 素源としては大豆、米、トウモロコシ、小麦など の粉、糠、脱脂粕をはじめコーンスティープリカ ー、ペプトン、内エキス、カセイン、アミノ酸、 酵母エキス等が挙げられる。無機塩及び微量栄養 素としてはリン酸、マグネシウム、カリウム、鉄、 カルシウム、亜鉛等の塩類の低ピタミン、非イオ ン界面活性剤、前泡剤等の菌の生育やBTGaseの生 **建を促進するものであれば必要に応じて使用出来** る。培養は好気的条件で、培養區度は菌が発育し BTGase が産生する範囲であれば良く、好ましくは 25~35℃である。培養時間は条件により異な るが BTGase が最も強生される時間まで培養すれば 良く、通常2~4日稳度である。 BTGase は液体培 炎では培養液中に潜解されており、培養終了後培 養放より固形分を除いた培養ろ液より採取される。

キサム酸の量を検量離より求め活性を算出する。 BTGase 活性は特に記載しないかぎり以下に記載する方法により測定した。

く活性測定法>

以業 A 0.2 Mトリス塩酸経価液(pH 5.0)

0.1 Mヒドロキシルアミン

0.0 1 M 還元型グルタテオン

0.0 3 M ペンジルオキシカルポニル - L -

- ケルタミニルクリシン

試楽B 3N-塩酸

12%-トリクロロ酢酸

5 % F • CL₃ · 6 H₂O (0.1 N - HCL 化溶解)

上記溶液の1:1:1の混合液を試験Bとする。

酵菜税の0.05 型に鉄楽A 0.5 型を加えて混合し37℃で10分間反応後、試楽Bを加えて反応停止と Po 錯体の形成を行った後525 mm の扱光度を測定する。対照としてあらかじめ触失活させた野素液を用いて同様に反応させたものの吸光度を測定し、酵素液との吸光度差を求める。別に影

培参ろ被より BTGase を精製するには通常膨素精製に用いられるあらゆる方法が使用出来る。

BTGase の活性測定はペンジルオキシカルゼニル・レーグルタミニルグリシンとヒドロキシル丁ミンを逃算として Ca²⁺ 非存在下で反応を行い、生成したヒドロキサム数をトリクロロ酢酸存在下で鉄鎖体を形成させ525 nm の吸収を測定し、ヒドロ

素液のかわりにレーグルタミン酸 r - モノヒドロキサム酸を用いて検量級を作成し、前配吸光度差より生成されたヒドロキサム酸の量を求め、1分間に1 A モルのヒドロキサム酸を生成する酵素活性を1単位とした。

このようにして得られる稽製 BTGase 、即ちストレプトベルチシリウム・モバランス (Strepto verticillium mobaraense) IFO 13819 のトランスクルタミナーゼ (BTG-1 と命名)、ストレプトベルチシリウム・グリセオカルネウム (Strepto verticillium griseocarneum) IFO 12776 のトランスクルタミナーゼ (BTG-2 と命名)、ストレプトベルチシリウム・シナモネウム・サブ・エスピー・シナモネウム (Streptoverticillium cinnameneum aub sp. cinnameneum) IFO 12852 のトランスグルタミナーゼ (BTG-3 と命名) についての資業化学的性質について以下に記す。

*) 五道出:

基質としてペンジルオキシカルポニル・L・ グルタミニルグリシンとヒドロキシルアミンを _ ___ 1

特開昭64-27471(4)

使用した場合、37℃、10分反応でBTG-1の 至遠声は6~7にあり、BTG-2の至遠声は6~ 7付近にあり、BTG-3の至遠声は6~7付近に ある(第1図、第5図、及び第9図に示される)。

b) 至道温度:

お質としてペンジルオキシカルポニル・Lーグルタミニルグリシンとにドロキシルアミンを使用した場合、此6、10分反応で BTG-1の室道温度は55℃付近であり、BTG-2の至道温度は45℃付近である(第2図、第6図、及び第10図に示される。)。

c) 出安定性:

37℃、10分間処理でBTG-1は出5~9で 安定であり、BTG-2は出5~9で安定であり、 BTG-3は出6~9で安定である(第3図、第7 区が第11図に示される。)。

d) 强度安定性:

出7で10分間処理では BTG-1は40ででは 88%活性が残存し、50℃では74%活性が

•) 若質特異性:

各 BTGase を用い、各種合成基質とヒドロキシルアミンとの反応を調べた。いずれの BTGase も合成基質がペンジルオキシカルポニルアスペラギニルグリシン、ペンジルオキシカルポニルグルクミニルグリシンの場合反応しない。しかし合成基質がペンジルオキシカルポニルグルクミニルグリシンの場合の反は 5 mM とした。結果は安・1 に示される。 な女の時でもり、 G1m はグルタミル基の略であり、 Asp はアスパラギニル基の略である。

表 - 1

姜 質	BTG-1	BTG-2	BTG-3
	96	46	95
CBZ-Gla-Gly	100	100	100
CBZ-Gla-Gly-oEt	6 3	4.4	42
CBZ-Gla-Gla-Gly	38	3 9	3 5
CBZ-Gly-Gln-Gly-Gly	8	1 2	11
CBZ-Gly-Gly-Gla-Gly	2 3	5 8	60
CBZ-G1a	0	0	0
CBZ-Asp-Gly	0	0	0
Gly-Gla-Gly	0	0	0
· — · — · — · - · · · · · · · · · · · ·	L ;		

1) 全属イオンの影響:

活性測定系に 1 mM 浸度になるように各種金属イオンを加えて影響を調べた(結果は表 - 2 に示される。)。いずれの BTGame $\frac{1}{2}$ Cu $^{2+}$ 、 Za^{2+} により活性が阻害される。

表 - 2

金属イオン	BTG-1	BTG-2	BTG-3
	95	96	··· %
None	100	100	100
CaCLz	101	102	102
BaCL ₂	101	99	105
CaCL2	103	103	103
CuCLz	7 9	8 2	8 6
F•CL ₅	96	104	106
KCL	96	9 9	105
MgCL ₂	102	104	103
MaCL ₂	98	9 7	97
NaC&	9 9	102	101
NICL2	1 0.2	100	101
Pb(CH3COO)2	9 7	9 7	100
SrCLz	100	101	100
ZaCL2	15	2 4	2 4

_ 5_ _ .

特開昭64-27471 (5)

a) 阻害剤の影響:

各国客剤を1 mMになるように加え、25℃、30分放置後、活性を測定した(結果は表-3に示される。)。いずれのBTGaseもペラクロロマーキュリー安息香酸(PCMB と略する)、N-エチルマレイミド(NEMと魅する)、モノヨード酢酸により活性が阻害される。

没 - 3

阻害剤	BTG-1	BTG-2	BTG-3
	96	95	95
None	100	100	100
EDTA	102	98	9 9
PCMB	5 4	6 1	63
NEM	5	5	3
モノヨード酢酸	6 4	5 0	6 7
PMSF	104	9 5	101

袋 - 3 中 PMSF はフェニルメチルスルホニルフルオライドの略である。

基質特異性化差が見られる。また Ca²⁺ の存在下及 び非存在下においても本発明の BTGame は作用する 点等でも明らかな差がみられる。従って本発明の 各際祭は MTGame とはその性質を異にするものと考 えられる。

获 - 4

	BTG-1	BTG-2	BTG-3	MTGaso
至通州	6~7	6~7	6~7	6
卢安定性	5~9	5~9	6~9	6~7.5
至道温度	55℃付近	45℃付近	45℃付近	50~55°C
温度安定性 (%)			. '	
40℃跌存率	8 8	8 6	80	96
5 0 C 残存率	7 4	5 6	5 3	4 0
分子量	約 38,000	約 41,000	約 41,000	≇ 7 90,000
等質点	9.0	9.7	9.8	4.5
蒸質符異性(%)				
CBZ-Gla-Gly	100	100	100	100
CBZ-Gla-Gly-aEt	63	4 4	42	122
CBZ-Gla-Gla-Gly	38	3 9	3 5	288
CBZ-Gly-Gla-Gly	8	12	11	126
CBZ-Gly-Gly-Gln -Gly	23	58	60	27

h) 等電点:

アンホライン等電点電気泳動により求めたと ころ BTG-1 の等電点 pI は 9 付近であり、BTG-2 の等電点 pI は 9.7 付近であり、BTG-3 の等電点 pI は 9.8 付近である。

1) 分子量:

SDS ティスク電気泳動法より求めたところ BTG-1 の分子登は約38.000 であり、BTG-2 の分子登は約41.000 であり、BTG-3 の分子登は約41.000 である。

次に BTGaae とモルモット肝由来の老れとの性質を比較する。尚、モルモット肝由来のトランスグルタミナーゼは特開的 58-149645 号に記載された方法で調製した。決・4には各群衆化学的性質の比較を、表・5には Ca²⁺の活性に及ぼす影響を示す。決・4及び表・5より明らかのように従来主として研究されているモルモット肝のトランスグルタミナーゼ(以後 MTGaae と記す)と放線面由米の BTGaae とには酵素化学的性質において地々の Eが見られ、特に温度安定性、分子量、等電点、

英 - 5

金瓜イオン	BTG-1	BTG-2	BTG-3	MTGaze
None	9 9 9 9	9 8 9 8	100	96 0
1mM CaCe2	100	100	9 9	3 9
5mM CaCL2	100	100	98	100

次に BTGase を用いるタンパクゲル化物の製法に ついて述べる。

特開昭64-27471 (6)

プミン等を例示することができる。

また本発明に用いる蛋白質としては前配以外にもプロテアーセなどで部分的に切断したタンペク質、合成ペプチドかよび各種の化学修飾したタンペク質でも、グルタミン残器、リジン残器を有する条件が消たされれば、この酵素の基質とすることができる。

これらのタンペク質の1重量多以上、好ましくは3重量多以上の液体又はスラリーであれば、BTGase の添加により高粘性物、あるいはゲル状物が形成され、1重量多以下であれば、溶液状は沈酸状の果橋高分子化物が得られる。BTGase はタンペク19に対して0.01~2000 Unit 磁加、好ましくは0.1~200 Unit 以上添加、反応溶液の此は4~10、好ましくは5~8に調整し、5~80で、好ましくは40~60でで10秒~24時間、好ましくは10分~2時間インキュペートすると、好ましくは10分~2時間インキュペートすると、疾機高分子化物ないしはゲル状物を得ることが、発表のとのように、本発明のBTGase は低い酵素度でゲル化できる(基質タンペク質19あたり

実施例 1

ストレプトベルチシリウム・モベラエンス
(Strepteverticillium mobaraenee) IPO 13819
を培地組成まりペプトン 0.2 %、グルコース 0.5
%、リン酸ニカリウム 0.2 %、硫酸マグネシウム
0.1 %からなる培地(出 7) 2 0 0 ml 代接程し
3 0 ℃、4 8 時間培養し、得られた種培養液をま
リペプトン 2.0 %、ラスターゲン 2.0 %、リン酸ニカリウム 0.2 %、硫酸マグネシウム 0.1 %、酵母エキス 0.2 %、情胞剤としてアテカノール(商品名、温電化社製品) 0.0 5 %からなる培地 2 0.4 (出 7) に加え 3 0 ℃で 3 日間培養係ろ過し培養液 1 8.5 % 得た。このものの活性は 0.3 5 m/ml

培養液を塩酸で出 6.5 に調製し、予め 0.0 5 M リン酸緩衝液(出 6.5)で平衡化しておいた C G - 5 0 (商品名、オルガノ社製品)のカラムに通 した。 この操作でトランスグルタミナーゼは吸着 された。 さらに同差低液で不純蛋白質を洗い流し た後、さらに 0.0 5 ~ 0.5 M の同級微液の機度勾 0.01ユニット以上あればよい)、及び低い基質 酸度で使用できる(基質メンペク質設度1重量多 以上あればよい)等の特徴を有する新規な酵素で ある。

この BTGase 処理により十分などん化物が得られるが、更に必要により反応終了後のゲル化物を60~200でで1分間~24時間加熱処理することにより更に強固なゲル化物が得られる。このタンペク含有溶液は単にタンペクと水との混合物に限らず、タンペク、水かよび油脂を混合した水中油型又は油中水型エマルジ。ンであってもよく、各種塩類、穀粉、少精類、多精類、香料、保湿剤、潜色料などもBTGase による架構高分子化及びゲル化と阻害しない範囲で適宜選択して添加することができる。

またタンパク質の種類と量を調整することによって架橋高分子化物の架構度を変えることができ、 これにより、生成するゲルの物性及び含水量を目 的と用途に応じて変えることができる。

以下に本発明の実施例について述べる。

配をつくり、透液して帯出液を分面回収し、比活性の高い分面を集めた。電導度を10mm以下になるように希釈後アルーセファロースのカラムに通した。この操作でトランスグルタミナーゼは吸着された。更に0.05Mリン酸緩衝液(出て)で配金つくり通液して番出液を回収し比活性の高い面分を集めた。UF6000膜を使い過糖し、0.5Mの食塩を含む0.05Mリン酸緩衝液(出て)で超衝液を用いて平衡化させた。

得られた設額液を同級街液で予め平衡化してかいたセファデックス G - 7 5 (ファルマシアファインケミカル社製)を含むカラムに通し、同級街液を流して落出液を分面した。 この結果活性面分は単一のピークとして掛出された。 このものの比活性は培養ろ液に対し6 2 5 倍であり、回収率は4 7 名であった。

夹施例 2

実施例1と同様にしてストレプトベルチシリウム・グリセオカルネウム(Streptoverticillium

_ 7_ _

#Flacocarneum) IFO 12776 を3 0 でで3 日間培養後ろ通し培養故1 9 4 を得た。このものの活性は0.2 8 u/u/であった。

実施例1と同様な方法で酵菜を精製して SDS ディスク 智気泳動で単一の酵菜を得た。 実施例 3

奨約例 1 と同様にしてストレアトベルチシリウム・シナモネウム・サフ・エスピー・シナモネウム (Streptoverticallium cianamoneum aub ap.

elanamoneum) IFO 12852 を30 ℃ で3 日培養扱う 週し培養液 I 8.5 4 を得た。このものの酵業活性 は 0.5 n/m/であった。

実施例 1 と同様な方法で酵素を精製して SDS ディスク 電気泳動で単一の酵素を得た。 実施例 4

(1) 特別的 58-149645 号の実施例 1 に記載された方法により調要または購入した食品タンパク類、すなわち① Cei - カセイン、② Na - カセイネート③大豆 118 グロアリン④大豆 7 8 グロアリン⑤分離状大豆タンパク「アンプロン 8 - 2 」(味

改は 1.5 多であった。これに実施例 4 と同様の条件で BTGase を添加しゲル化能を調べた。結果は要6 に示した。

(3) BTGase の芸質とするためエピミオシンを次のように調製した。

新鮮(生)甘えび(体 長約 5 cm)の皮をむきエピ 居 曲 筋肉をとり出し、ミンチ 後、氷水洗浄し、更に冷却下 0.1 mM DTT, 0.1 mM PMSF 存在下でホモジナイズし、遠心分離でアクトミオシンを抽出分離した。更に 10⁵ × 8 で 6 0 分間 超遠心操作によりアクテンを除きミオシンに 百んだ 面分を 得起 まりアクテンを除きミオシンに 百んだ 面分を 得起 これ ジンを 得た。 更に 希釈 沈 股 / 超遠心操作を 繰り返し、 エピ 精製 ミオシンを 得た。 この 精製ミオシンと の 結合 記している ことが わかった。 ことが 5、変性 ミオシンで あることが わかった。 こと で がら、変性 ミオシンで あることが わかった。 この メンペク 機 度 3.6 多の変性エピミオシン 溶液 5 mM CaCL2 、 2.5 mM Tris-HCL (pli 7.5) 5 mM DTT) に 対し 3.6 ユニットの BTGase を 設加し、3.5 で の 水浴中に 浸漬 応 ことによって 反応を 関始し、最大3.5 分間 反応

の素製)⑥水油出大豆タンパク⑦酸沈澱大豆タンパク®大豆タンパクを子⑨大豆タンパクミセルのセラテンの各5,10豆量パーセントの溶液さたは融調液5型に、寒熱例Iで調製したBTGase(凍結乾燥品 比活性2.50 Unit/Py protein)をタンスタ1 Py 当り0.0 2 U加え、55℃、1時間ではまずインキュペートした。盆園放産後、サンプ・ハの入った試験管を倒置し、流れ落ちるか、どりかでゲル化を判定した。結果は表6 に示した。

(2) BTGase の基質とするためウサヤミオシンを 次のように調製した。

Perry の方法 (Perry, S. V. (1955),
"Methode in Enzymelogy" vol 2 pp 582-588.
Academic Press. New York) に従い、ウサギの骨格筋25 g より3倍量の0.45M KCL,5 mM ATP-MgCL₂,50mMリン酸緩衝液(pH 6.4)中で0で、30分間ミオシンを抽出し、以下希釈沈殿によって集め0.5 M KCL,20 mM Trie-moleate (由7.5) 溶液に透析し、10⁵ × gで60分間遠心分離した上清を精製ミオシンとして使用した。タンパク達

せた。

以上のゲル化能の実験結果をまとめると表 6 のようになった。

尚、比較例として、MTGase によるケル化能試験 結果も示した。尚、MTGase の盃加量は蒸気たんぱ く質1 写当り 0.1 Uとした。

____8

特開昭64-27471(8)

表 6 各種タンペク質のTGase によるゲル化(試験管例置法)

A ₀₁ - カゼイン 5 O O Na - ガゼインネート 10 O O 大豆118 タロプリン 10 O O 大豆7 8 タロプリン 10 O O 大豆7 8 タロプリン 10 O O アジアロン5 - 2 10 O O 水油出大豆タンパク 10 O O 株型チンパク 10 O O 大豆タンパク粒子 10 O X 大豆タンパクはそれ 10 O X 大豆タンパクはそれ 10 O X オロラテンパクな子 10 O X オローカー 10 O X カロー 10 O X	食品タンペク質	養度(多)	BTGsso	MTGsee
NS - オセインネート 10 O O 大豆118	Cen - カセイン		00	
大豆1189 ロフリン 10 O O O 大豆789ロブリン 10 O O O O O O O O O O O O O O O O O O	Na - #セインネート			
大豆? 8 タロプリン 10 O O O O O O O O O O O O O O O O O O	大豆118グロブリン	-		
X独出大豆タンパク	大豆78チロナリン			
本語の大豆タンパタ 10 0 0 0	アジプロン8 - 2			
大豆タンパク粒子 10 O X 大豆タンパク粒子 10 O X 大豆タンパクさせル 5 A X 10 O X	水抽出大豆タンパク		0	
大豆タンパタミセル 10 O A X A D S C X S C X A D X X A D X X A D X X A D X X X X X	酸化量大豆メンペク			
10 O A	大豆メンペク粒子			1 1
	大豆タンペタミセル			i
10 0	セラテン	5 1 0	8	×
ウサギミオシン 1.5 ○ ○	ウサギミオシン	1.5	0	0
エピミオシン 3.6 0 0	エピミオシン	3. 6	0	0

(注) 〇:ゲル化

A: Burn

×:許弦のまま

MTGietは37℃,1時間反応させた。

9.3 M 臭化リナウム (LiBr) 潜放100 叫に加え、 4 0 ℃で一晩提拌すると請来は可溶化した。この 群族に対し吸引が退、対水透析を行い租精蛋白質 水滸派(約2重量多)を得た。予め試験管内に規 料路度が 0.01 U. 0.02 U. 0.04 U/W aretein と なるように実施例4と同じ BTGame を入れてかる。 シェアリングによるケル化をさけるため静かに語 建白質水溶液を加えた。対照として BTGase 未抵加 のものも用意した。各々の試験管を怠退で一続放 置後試験管内の試料の状態を観察し扱8の結果を

表		8

Ē	ς		料			林	23
精蛋白質水流	孩一	BTG				,	,
,	+ 3	BTC	(0.0 1 U/W	タンペ	ク質)	c	,
,	+	•	(0.0 2 U/	•)	c)
•	+	•	(0.0 4 U/)	c	>

(注)

×:試験管例置により落下。透明溶液状 〇: 人 しても常下せず。白海ケル状

突施例 5

セラチン(新田セラチン製)に5.10重量パー セント潜放となるように 0.1 Mトリス- HCL buffer (川7.6)を加え、60℃,3分で完全にセラチ ンを務解し実施例 4 と同じ BTGase を 0.0 2 U/mg protein を加えよく提排後37℃、1時間反応さ せた後、沸とり水浴中に10分間加熱した直接の 状態を提察した。

尚、BTGase を添加したい以外は全く同一の処理 をしたものを対照とした。結果は表-7に示した。

	表 -	7	
		- BTG	+ BTG
5 %	ゼラチン	×	0
10%	セラチン	×	0

(注) ×: 完全な溶液

〇:ゲル状態(加熱しても溶解しない)

突施例 6

BTGase の基質とするため、精蛋白質水溶液を以 下の方法で調製した。脱脂ザみの構糸2.339を

寒放伤 7

市阪牛乳(粗タンパク2.9分)を約5倍(粗メ ンパク14.5%)に減圧設施して得た袋鉱牛乳1 ℓに対して、英施例 4 に示した BTGase を2ユニッ トを加えて提拌し、55℃,30分インキュペー トした。生じたゲル状物を80~95℃。20分 加温し残存酵素を失活させた後、冷却するとプリ ン状のゲル食品を得た。要すれば、10多程度も て砂糖を設加しても同様のゲル状物を得ることが できた。

突放例 8

市版牛乳(祖タンペク2.9%,油脂3.2%,水 分89分)を約5倍に放圧機能し、機能牛乳(約 101)とし、これに30名のグルコノテルタラ クトン潜放100mを加え、遮やかに忍合した後、 pl 6.0以上であることを確認してから、実施例 4 に示した BTGase 100ユニット加えて、投拝し、 45℃,45分間インキュペーター中に静量させ ケル化させた。かかる徒にケルを譲わさたいよう にゲルを80~95℃左左角し、BTGase の失活と

_9___

特開昭64-27471(9)

行ない、ゲルの山を4~5に調整させた。そして 冷却後、カード状のゲルを約8 cm 角にカッティン グし、酸塩法で2.多程度の塩濃度にして Pea・ caseicolum (ペニシリウム・カゼイコラム)のス メーターを接載し、15℃,3週間、RH 85%で 熟成させ、チーズを得た。

尚、グルコノデルメラクトンを用いたい場合は、 乳酸菌 (Uactobacillus acidphillus, ラクトパチ ルス・アシドフィラス)を凝加し、BTGase でケル 化袋、40℃で2~5 hr 発酵させても同じような テーズが得られた。

本法で得られるチーズは、高価な子牛のレンネ ットを使用せずに製造することができ、またその 物性は、かなりしなやかな弾性をもつ品質の良い ものであった。

実施例 9

実施例8の機縮乳(18)を5℃前後に冷却し て、Streptococusz thermophillus (ストレプト コッカス・サーモフィラス) からなるスメーメー

型くずれしない品質の良い豆腐様ゲルができた。 実施例11

丸大豆 6.5 kg を 2 0 kg 位の水に消たし、常温で 1 晩充分吸水彫刻させたものを、水を加えたから 磨砕根ですりつぶし「ど」を得た。これに更に水 を 2 5 kg 加え、とを薄め少量の消泡剤を鉱加し新 盆に移し、スチームを吹き込んで加船した。加船 条件は5分かけて100℃まで上げ、3~5分保 つ方法がよい。煮込み袋おから絞り根でおからを 除き藁厚豆乳(粗タンパク7.0%,油分8.1%, 水分75%)30%得た。これに実施例4に示し た BTGase を 2 0 0 ユニット加えて直ちにケーシン クチューブ(塩化ビニリアンチューブ)に完填し、 37℃,30分弱浴中で加熱した。次に90℃以 上の湯浴中に移し、加熱(30~60分)し、流 水中で豆腐様ゲルを得た。

突 施 例 1 2

袋9のレシピーでカマポコを試作し、レオメー メー (不動工業(株)製)による物性測定と官能評 価(n=10)を実施した。なか BTGase の添加量

グルコノデルタラクトンのグルコン酸への分解を ・ (5 多程度)をすばやく設加混合し、更に実施例 4 と同様の BTGame 1 ユニット加えて提拌し、3 5 で、1 hr インキュペーターの中で静置ゲル化させ た。次にゲル區度を50℃。40分間加强し、 8. thermophillus によって酸を生成せしめかつフ レーパーを増加せしめた役、更に75~85℃に 加温せしめ BTGase を失活させた。冷却すると軽い 酸味を持つ品質の優れたヨーグルト様食品が得ら nt.

実施例10

市販豆乳(明治乳染製・サングロー豆乳・粗タ ンパク3.1 あ)を約2.5 倍に減圧過縮し、更に 20℃以下に冷却して得られた微粒豆乳(粗タン イク7.75%) 18に対し、実施例4に示した BTGase を 4 ユニット加えてプラスチック容器に充 **坝し、フタをビシールした後、55℃の弱俗中で** 30分加温し、酵素反応させかん化した。しかる 後に高周波誘電加熱装置(電子レンジ,2450メ ガヘルツ,波長12m)を用いて加熱した。通常 の絹どし豆腐、木柏豆腐と比較するとしなやかで、

はすり身乾物1 8 に対して20 Unit であり、酵素 反応は BTGase 無縁加のコントロールのすわり工程 と同様に34℃。2時間とし、反応終了後85℃。 3 0分間加熱して製品とした。

猤		9

		コントロール	BTG 添加
		(%)	(%)
すり身 C	級	6 6.9	6 6.9
思鈴薯酸	粉	6.7	6.7
<u>ት</u> ኃ	h	2.0	2.0
₩	糖	2.0	2.0
食	塩	1.7	1.7
MSG		0.7	0.7
水		2 0.0	1 9.3
BTGase		0	0.2

物性拠定および官能評価の結果を表10,11 に示す。

10

特開昭64-27471 (10)



	破断強度(8)	蚕 (兔)
コントロール		
(BTGase 無設加)	454±50	4 4.3 ± 2.3
BTGase	804±58	4 6.3 ± 1.3

銀行ひを下へて 歯切れが良い ねばりがない 兼れやすい 弾力がある 好せしい 非常に ややどからとも 中 非常に ひんない (コントロールの肝点を0とした時) +5 7 テクスチャープロファイル 留下しまもよっ 8.食廠全体の好ましさ 好ましくない わばりがある 個力れが悪っ 弾力がたり 数れたくち 数1.1 2.歯切れの良さ 1.なわらかさ 3.城九島さ 4品 件 1.かたる 6.代洛佐 5.弹力性

以上のように BTCase を添加して飲作したカマギョは筋原線維蛋白質の間に 4-(rGlu)Lys 架橋が生成するためコントロールに比べて破断強度が増し、好ましい食感となることがわかった。

等放例1 3

表 120レンピーでソーセージを試作し、レオナー ((株) 山電製) による物性制定と官紀評価 (a=10) を実施した。 Δ \Rightarrow BTGase の添加量は服内乾物 19 に対して 1 Uait であり、酵素反応は 55 τ 、 2 時間とし、反応終了後、 80 τ 、 30 ϕ 別加齢して製品とした。 尚、 BTGase を添加しないものをコントロールとした。

表 12

		BTG ase 松加
	(%)	(B)
跃スネ肉	6 8.4	6 8.4
食 塩	1.5	1.5
亜硝酸ナトリウム	0.0 2	0.02
アスコルピン酸Na	0.0 6	0.06
砂恕	2.1	2. 1
MSG	0.4	0.4
ホワイトペッパー	0.3	0.3
水 ·	2 7. 2 2	2 7. 2 0
BTGase	-	0.02

物性例定⇒よび官能評価の結果を表13及び表 14に示す。

表 13

						-
	5	性	*	粘	性	無
	(×10	5 dy m	·a=2)	(×10°4	уп. se	e ·cm ⁻²)
コントロール		4.7 3			1.48	
BTG and 添加		5.83	ı		1.9 2	

(コントロールの肝点を0とした)

11_____

特開昭64-27471 (11)

以上のように BTGase を認加して飲作したソーセージは BTGase のゲル形成能によりコントロールに比べて結弾性に富んだ値ごたえの好ましい女底となることがわかった。

突施例14

要15のレシピーでホイッピング・クリームを 試作し、絞り出し特性を評価した。なお、BTGase の磁加量はカセイン・ナトリウム乾物18に対し て1 Unit であり、ホイップ操作は万能温合提拌機 (三栄製作所(株)数)を用い、7~9でで実施した。 尚、BTGase 無磁加のものをコントロールとした。

	表 15	
	コントロール	BTG and 添加
	(%)	(%)
ヤシ油	2 5.0	2 5.0
カセインナトリウム	5. 0	5. 0
モノグリセリド	0.3	0. 3
*	6 9.7	6 9.7
BTGase	-	0.005

超万しな万へつ 御切れが良い わばりがない 数れやすい 弾力がある なわりか 母俗で もも どからとも 中 母 帯にって これない +1 , +2 アクスチャープロソ・イグ 7 個にしまもよっ 個切れが悪い **おばりがある** 3.食商全体の好ましる 好ましくない 倒れたへと 弾力がない ざらざら 频 1 4 2.借切れの良さ (野街道田) 1なわらかさ 3.被九島古 6.弹力性 6.竹着性 岩

それぞれのホイッピング・クリームを用いてガラス板上に花柄を描いて状態を観察したところ、 BTGase を添加したホイッピング・クリームでは顕 級の鋭い造花が可能となった。

爽施例15

要16のレシピーでアイスクリームを試作しら 温に置いた時の形態変化を観察し、メルトダウン 耐性を評価した。なか、BTGase の添加量は脱脂粉 乳乾物18に対して25 Unit であり、酵素反応 アイスクリームミックスの数菌工程(68で、30 分間)で実施した。数菌後、5でで一晩エーツン グさせたアイスクリームミックスをアイスフリー サー(三菱重工(株)数)を用い、品配ー2~4で オーパーラン90 男までフリージングを行い、コーンに充強後、一40でで硬化金く同様の操作を 行って試作したアイスクリームをコントロールと した。

. 16

	コントロール (多)	BTGsse 添加 (多)
ヤ シ 油	5. 0	5. 0
脱脂粉乳	8. 0	8. 0
砂糖	1 3.0	1 3.0
水 飴	6.0	6. 0
ケナサム	0.1	0. 1
カラヤーナン	. 0. 1	0. 1
ローカストピーンガ	0.1	0. 1
モノクリセライ	P 0.3	0.3
ペニラエッセンコ	× 0.1	0. 1
水	6 7. 3	6 7. 1
BTGase	_	0. 2

コントロールは室温静置後15分で形崩れして しまったが、BTGaae を添加したアイスクリームは 30分以上も形崩れを起こさず、しかもコントロ ールと同様、潜らかな口ざわりをしていた。 実施例16

試験管内に所要量の牛皮由来アテロコラーゲン

特開昭64-27471 (12)

17 .

	インヤュペー ト終了直接	60分放回後	100℃ で加熱袋
3 多群族+ BTG ase	0	0	0
5 免龄液+BTGase	0	0	0
10 多裕成+ BTGase	0	0	0
10 多溶液—BTGase	×	0	×

(注) 0:かんしている ×:ケル化していない

尖施例17

生オヤアミ凍始内(大洋漁菜製)1kgをフロー ズンカッターにより細砕し、これに食塩30g、 ソルビトール(味の柔製)1008、新ねり味 (味の紫質)508、みりん408、馬レイショ 酸粉 5 0 8 を加えさらに 2000 ユニットの BTGame を300世の冷水に可溶化後加えて、ステファン 製カッターにて約6分混練した。混練直径の温度 は5~6℃に創御した。このオキアミ肉ペースト を塩化ビニリアン製のケーシングチューブ(クレ

へ化学製】に光埃し、50℃にて、1時間インキ ▲ペート後、沸とり湯俗中で25時間加熱した。 加島後光水中で冷却した後、物性測定をした。即 プランジャーを使用して、不動工業製シオメータ 果を表18に示した。尚、コントロールは、

粉末(高研(株)製)をとり、 0.1 M Tris-HC4 ペッ ファー(ド7.5)2 =を加え、55℃の水路中に 15分間保持した後提押するととにより3~10 **あアテロコラーゲン語液を鶏銀した。高速度落液** が冷却によるケル化をかこさないうちに BTGaseを 0.05 U/mメンパク質となるよう添加し、55℃ て60分間インキュペートした。全体のコントロ ールとして BTGase を添加しないI0多アテロコラ

ーゲン喜放についても同様にインキュペートした。

インキュペート終了直接、室温で60分放置後、 更にその後100℃の水浴中に15分保持後に試

験管内の様子を観察した。その結果を表17に示

ちサンナルを厚さ3mに切断し、直径7mの球形 ー化て製定を行ない、破断強度を求めた。その結 BTGase を予め、高温加熱変性して失活せしめたも のを用い、同様の方法で調製した。

破断強度(8/cm²) コントロール BTGase 抵加区

すなわち、BTGase を加えたオキアミ肉のかまぼ こ試作品は BTGase を予め失活したコントロール区 よりも格段に高い破断強度を示すことが認められ

表19のレシピーでうどんを作り、官能評価 (n=15)と物性測定を実施した。

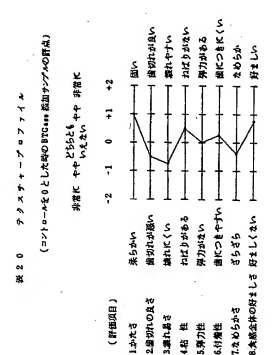
	コントロール	BTGase 添加
	(%)	(%)
強力粉	3 6.4	3 6.4
海力粉	3 6.4	3 6.4
女 塩	0.5	0.5
水	2 6.7	2 6.7
BTG		0.04

BTGase の添加量は蛋白質18当たり1Uとし、 **宝塩で2時間酵素反応を行なった後、製麺した。** 官能評価および物性確定は12分間ゆでたりどん で行なった。物性測定に用いた類の是さは7a、 レオメーター(不動工業製)を用いて引張り試験 を行ない破断強度と破断するまでの伸びを測定し た。結果を表20、表21亿示した。

吳施例18

した。

特開昭 64-27471 (13)



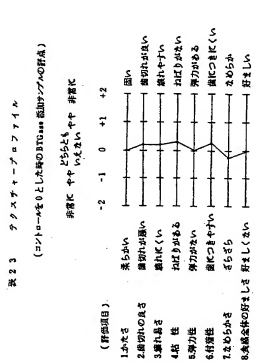
	费 21	
	破断強度(8)	伊び(=)
コントロール	706±23	64± 5
BTG	8 8 5 ± 4 8**	51±13

官能評価、物性測定の結果はよく一致しており、 BTGase を添加することにより、グルテン分子の間 に架橋構造が生成し、ショショした課誌りどんに 近い食感の麺が出来ることが明らかになった。 突施例19

表 2 2 のレンピーでスパケティを作り、官能計 価 (a = 1 5) と物性測定を実施した。

	类 2	2
**	コントロール	BTG as SEA
	(46)	(46)
強力粉	7 3.7	7 3.7
食 塩	0.6	0.6
水	2 5.7	2 5.7
BTG		0.04

BTGase の添加量は蛋白質18当たり1Uとし、 室型で2時間酵素反応を行なった後、パスタマシン(ラッキーコーヒーメーカー製)で製麺した。 官能評価かよび物性部定は5分30秒ゆでた種で 行なった。物性湖定に用いた麺の長さは7㎝、レ オメーター(不動工業製)を用いて引張り試験を 行ない、 敬斯強度と破断するまでの仲びを測定し た。結果を要23,要24に示した。



_____14

特開昭64~27471 (14)

彦 24

破断強度(5)	伊び(=)
29±2	77±7
2 7 ± 1	5 4 ± 9**
	2 9 ± 2

n=10 ** 危険率1%で有意差あり

BTGase をスペケティに作用させても表23のように食品に大きな変化は生じなかったが、製造工程でミヤシングした粉がサラサラしてかり、スクリューへのフィーディングがスムーズでシリンダー内の発船が少ないなど作業性が大幅に改善された。

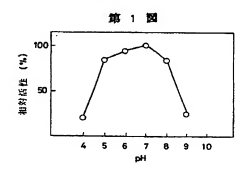
[発明の効果]

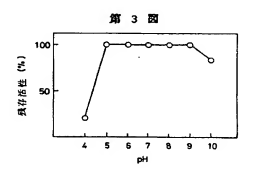
本発明の後生物由来のBTGase は安価に供給され、かつ精製も容易であるので実用性が大である。

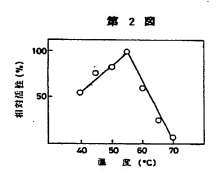
また、BTGase を用いることにより、カルシウム 非存在下で又カルシウム存在下でも原案(BTGase) 設度及び基質機度が非常に低いところで品質の優れたゲル化物を製造できるという利点がある。

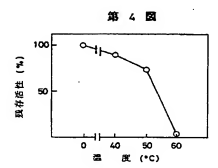
4. 図面の簡単な説明

特許出願人 床の 楽泳 式会社 天野製業株式会社



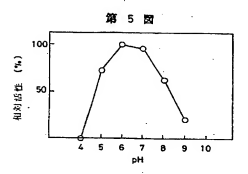


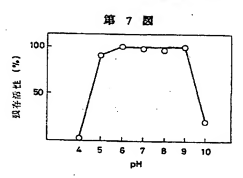


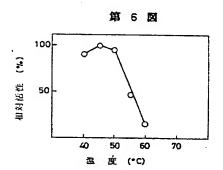


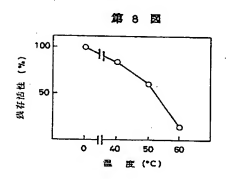
-444-

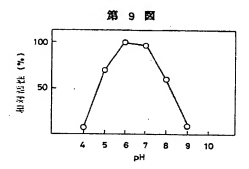
特開昭64-27471 (15)

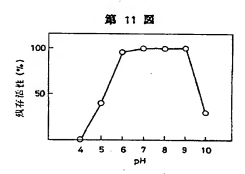


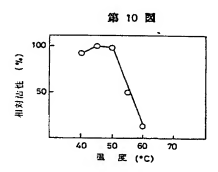


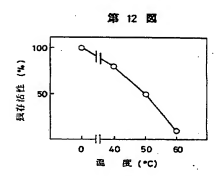












_____16

特開昭64-27471 (16)

第1]	質のお	克き					•
(1)	nt,C	1,4		24	的記号		庁内整理番号
A A (C	23 (23) 23) 12 N	1	19/032 3/00 1/03 1/04 9/10 1:01)				8114-4B X-7236-4B 7235-4B 8114-4B
⑫発	明	. 者	田	中	晴	生	神奈川県川崎市川崎区鈴木町 1 - 1 味の素株式会社中央 研究所内
⑫発	明	者	内	尾	良	輔	東京都中央区京橋1-5-8 味の素株式会社内
母発	眀	者	松	浦		明	愛知県春日井市松本町539-2
仓発	眀	者	安	藤	裕	康	愛知県江南市古知野町千丸221
②発	眀	者	梅	Ħ	幸		岐阜県羽島郡笠松町北及字北山1984-25